JP07075579A

MicroPatent Report

DNA FRAGMENT CONTAINING GENE CODING DIAMINOPIMERIC ACID DECARBOXYLASE AND UTILIZATION THEREOF

[71] Applicant: MITSUBISHI CHEM

[72] Inventors: MADORI MIWA;

KOBAYASHI MIKI; YUGAWA HIDEAKI

[21] Application No.: JP05223502

[22] Filed: 19930908

[43] Published: 19950320

ANDELINE TRANSIT CALLITUTE CONTROLL TREATED CONTROLLS IN COMMANS AND ASSESSMENT CALLITUTE CONTROLLS TREATED CONTROLLS IN COMMANS AND ASSESSMENT CALLITUTE CONTROLLS TREATED CONTROLLS TO COMMANS AND ASSESSMENT CALLITUTE CONTROLLS TREATED CONTROLLS CO

Go to Fulltext

[57] Abstract:

PURPOSE: To obtain the DNA fragment containing a gene coding diaminopimeric acid decarboxylase from Brevibacterium-flavum, and capable of transforming a Coryne type bacteria to produce useful products such as L-lysine, etc., in a high efficiency.

CONSTITUTION: A novel DNA fragment expressed by formula, etc., containing a gene coding diaminopimeric acid decarboxylase (EC-4. 1. 1. 20), derived from a Brevibacterium-flavum [e.g. Brevibacterium-flavum MJ- 233 (FERM-BP-1497), etc.]. The enzyme is obtained as a form of an objective DNA fragment, by culturing Brevibacterium-flavum MJ-233 until the logarithmic growth phase, collecting the microbial cells, suspending them in a buffer solution, subjecting them to bacteriolysis with a lysozyme, a protease and a surface active agent, etc., collecting genes from the bacteriolytic solution by a conventional procedure, treating the genes with a restriction enzyme, and cloning a DNA coding diaminopimeric acid decarboxylase.

[51] Int'l Class: C12N01509 C12N00121 C12N01509 C12R00113 C12N00121 C12R00115



(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公別番号

特開平7-75579

(43)公開日 平成7年(1995)3月20日

(51) Int.Cl.* C 1 2 N 15/09	識別記号 ZNA	庁内整理番号	FI				技術表示箇所
1/21 // (C 1 2 N 15/09	ZNA	7236-4B 9050-4B					
			C 1 2 N	15/ 00		ZNA A	
			(C 1 2 N	15/ 00		ZNA A	
	•	審查請求	未請求。請求以	頁の数7	OL	(全 13 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	特顧平5-223502		(71)出額人	000006	057		
				三菱油	化株式	会社	
(22) 出顧日	平成5年(1993)9	月8日		東京都	千代田	区丸の内二丁!	目5番2号
			(72)発明者	英鳥 :	美輪		
				茨城県	稲敷郡	阿見町中央8	7目3番1号
				三菱油	化株式	会社筑被総合F	研究所内
			(72)発明者	小林	幹		
				茨城県	韶敷郡	阿見町中央87	丁目3番1号
				三菱油	化株式	会社筑波総合研	开究所内
			(72)発明者				
				茨城県	脂敷郡	阿見町中央87	「目3番1号
					化株式	会社筑波融合品	开究所内
			(74)代理人	弁理士	會我	道照 (外	5名)

(54) 【発明の名称】 ジアミノピメリン酸デカルボキシラーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片およびその利用(57) 【要約】

【構成】 プレビバクテリウム・フラバムMJ-233 の染色体DNAから得られ、ジアミノビメリン酸デカルボキシラーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片、該DNA断片を保有する組換えプラスミド、および該組換えプラスミドにより形質転換されたコリネ型細菌。 【効果】該DNA断片が導入された組換えプラスミドにより形質転換されたコリネでにより形質により形質に換されたコリネでにより形質に換されたコリネでにより形質に換されたコリネ型細菌を用いることで、従来よりも高効率にLーリジンを生産することができる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 プレビバクテリウム・フラバム (<u>Brevib acterium flavum</u>) 由来のジアミノピメリン酸デカルボキシラーゼ (EC 4.1.1.20) をコードする遺伝子を含む DNA断片。

【請求項2】 前記プレビバクテリウム・フラバム (<u>Br</u>evibacteriumflavum) がプレビバクテリウム・フラバム (<u>Brevibacterium flavum</u>) MJ-233である請求項1に記載のDNA断片。

【請求項3】 次のDNA塩基配列:

ATGGCTACAG TTGAAAATTT CAATGAACTT CCCGCACACG TGTGGCCCCG CAATGCCGTG CGCCAAGAAG ACGGCGTTGT CACCGTCGCT GGTGTGCCTC TGCCTGACCT CGCTGAAGAA 120 TACGGAACCC CACTGTTCGT AGTCGACGAG GACGATTTCC GTTCCCGCTG TCGCGACATG 180 GCTACCGCAT TCGGTGGACC AGGCAATGTG CACTACGCAT CCAAAGCGTT CCTGACCAAG 240 ACCATTGCAC GTTGGGTTGA TGAAGAGGGG CTGGCACTGG ACATTGCGTC CATCAATGAA 300 CTGGGCATTG CCCTGGCTGC TGGTTTCCCC GCCAGCCGTA TCACCGCGCA CGGCAACAAC 360 AAGGGCGTGG ACTTCCTCCG CGCGTTGGTT CAAAACGGTG TGGGACACGT GGTGCTGGAC 420 TCCGCACAGG AACTAGAACT GTTGGATTAC GTTGCCGCTG GTGAAGGCAA GATCCAGGAC 480 GTGTTGATCC GCGTAAAGCC AGGCATCGAA GCACACACCC ACGAGTTCAT CGCCACTAGC CACGAAGACC AGAAGTTCGG ATTCTCCCTG GCATCCGGTT CCGCATTCGA AGCAGCAAAA 600 GCCGCCAACA ACGCAGAAAA CCTGAACCTG GTTGGCCTGC ACTGCCACGT TGGTTCCCAG 660 GTGTTCGACG CCGAAGGCTT CAAGCTGGCA GCAGAACGCG TGTTGGGCCT GTACTCACAG 720 ATCCACAGCG AACTGGGCGT TGCCCTTCCT GAACTGGATC TCGGTGGCGG ATACGGCATT 780 GCCTATACCG CAGCTGAAGA ACCACTCAAC GTCGCAGAAG TTGCCTCCGA CCTGCTCACC 840 GCAGTCGGAA AAATGGCAGC GGAACTAGGC ATCGACGCAC CAACCGTGCT TGTTGAGCCC 900 GGCCGCGCTA TCGCAGGCCC CTCCACCGTG ACCATCTACG AAGTCGGCAC CACCAAAGAC 960 GTCCACGTAG ACGACGACAA AACCCGCCGT TACATCGCCG TGGACGGAGG CATGTCCGAC 1020 AACATCCGCC CAGCACTCTA CGGCTCCGAA TACGACGCCC GCGTAGTATC CCGCTTCGTC 1080 GAAGGAGAAC CAGTAAACAC CCGCATCGTG GGCTCCCACT GCGAATCCGG CGATATCCTG 1140 ATCAACGATG AAATCTACCC ATCTGACATC ACCAGCGGCG ACTTCCTTGC ACTCGCAGCC 1200 ACCGGCGCAT ACTGCTACGC CATGAGCTCC CGCTACAACG CCTTCACACG GCCCGCCGTC 1260 GTGTCCGTCC GCGCTGGCAG CTCCCGCCTC ATGCTGCGAC GCGAAACGCT CGACGACATC 1320 CTCTCATTAG AGGCA 1335

で表されるジアミノビメリン酸デカルボキシラーゼ (EC 【請求項4】 次のアミノ酸配列: 4.1.1.20) をコードする遺伝子を含むDNA断片。

Met Ala Thr Val Glu Asn Phe Asn Glu Leu Pro Ala His Val Trp Pro 5 10 Arg Asn Ala Val Arg Gln Glu Asp Gly Val Val Thr Val Ala Gly Val 25 Pro Leu Pro Asp Leu Ala Glu Glu Tyr Gly Thr Pro Leu Phe Val Val 40 Asp Glu Asp Asp Phe Arg Ser Arg Cys Arg Asp Met Ala Thr Ala Phe 55 60 Gly Gly Pro Gly Asn Val His Tyr Ala Ser Lys Ala Phe Leu Thr Lys 70 75 Thr Ile Ala Arg Trp Val Asp Glu Glu Gly Leu Ala Leu Asp Ile Ala 85 90 Ser Ile Asn Glu Leu Gly Ile Ala Leu Ala Ala Gly Phe Pro Ala Ser 105 Arg lle Thr Ala His Gly Asn Asn Lys Gly Val Asp Phe Leu Arg Ala 120 Leu Val Gln Asn Gly Val Gly His Val Val Leu Asp Ser Ala Gln Glu 135 140 Leu Glu Leu Leu Asp Tyr Val Ala Ala Gly Glu Gly Lys Ile Gln Asp 145 150 155

Val Leu Ile Arg Val Lys Pro Gly Ile Glu Ala His Thr His Glu Phe 165 170 Ile Ala Thr Ser His Glu Asp Gln Lys Phe Gly Phe Ser Leu Ala Ser 185 Gly Ser Ala Phe Glu Ala Ala Lys Ala Ala Asn Asn Ala Glu Asn Leu 200 Asn Leu Val Gly Leu His Cys His Val Gly Ser Gln Val Phe Asp Ala 215 Glu Gly Phe Lys Leu Ala Ala Glu Arg Val Leu Gly Leu Tyr Ser Gln 230 235 lle His Ser Glu Leu Gly Val Ala Leu Pro Glu Leu Asp Leu Gly Gly 250 Gly Tyr Gly Ile Ala Tyr Thr Ala Ala Glu Glu Pro Leu Asn Val Ala 265 Glu Val Ala Ser Asp Leu Leu Thr Ala Val Gly Lys Met Ala Ala Glu 280 Leu Gly 11e Asp Ala Pro Thr Val Leu Val Glu Pro Gly Arg Ala 11e 295 Ala Gly Pro Ser Thr Val Thr Ile Tyr Glu Val Gly Thr Thr Lys Asp 310 315 Val His Val Asp Asp Asp Lys Thr Arg Arg Tyr Ile Ala Val Asp Gly 325 330 Gly Met Ser Asp Asn Ile Arg Pro Ala Leu Tyr Gly Ser Glu Tyr Asp 345 Ala Arg Val Val Ser Arg Phe Val Glu Gly Glu Pro Val Asn Thr Arg 360 lle Val Gly Ser His Cys Glu Ser Gly Asp Ile Leu lle Asn Asp Glu 375 Ile Tyr Pro Ser Asp Ile Thr Ser Gly Asp Phe Leu Ala Leu Ala Ala 390 395 Thr Gly Ala Tyr Cys Tyr Ala Met Ser Ser Arg Tyr Asn Ala Phe Thr 405 410 Arg Pro Ala Val Val Ser Val Arg Ala Gly Ser Ser Arg Leu Met Leu 420 425 Arg Arg Glu Thr Leu Asp Asp Ile Leu Ser Leu Glu Ala 435 440 445

で表されるジアミノピメリン酸デカルボキシラーゼ (EC 4.1.1.20) をコードする遺伝子を含むDNA断片。

【請求項5】 請求項1~4のいずれかひとつに記載の DNA断片が導入された組換えプラスミド。

【請求項6】 請求項1~4のいずれかひとつに配較の DNA断片と、コリネ型細菌内で複製増殖機能を司る遺 伝子を含むDNA断片を保有する組換えプラスミド。

【請求項7】 請求項5~6のいずれかひとつに記載の 組換えプラスミドにより形質転換されたコリネ型細菌。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、ジアミノビメリン酸デカルボキシラーゼ (EC 4.1.1.20) をコードする遺伝子を含むコリネ型細菌由来のDNA断片およびその利用に

関し、より詳しくは、ジアミノピメリン酸デカルボキシラーゼをコードする遺伝子を含むプレビバクテリウム・フラバム (Brevibacterium flavum) 由来のDNA断片、該DNA断片を保有する組換えプラスミド、および該プラスミドにより形質転換されたコリネ型細菌に関する。

[0002]

【従来の技術】ジアミノピメリン酸デカルボキシラーゼ (EC 4.1.1.20) は、医薬や食品添加物として用いられる Lーリジンの生合成に関与する工業的に有用な酵素である。ジアミノピメリン酸デカルボキシラーゼをコードする遺伝子としては、エシェリヒア・コリ (Escherichi a coli) 由来の遺伝子 (J. Mol. Biol., 168, 321-331, 1983 参照)、およびコリネバクテリウム・グルタミカ

ム (Corynebacteriumglutamicum) 由来の遺伝子 (Mol. Gener. Genet., 212, 105-111, 1988: Mol. Gener. Genet., 212, 112-119, 1988: Mol. Microbiol., 4(11), 1819-1830, 1990 参照) についての報告例はあるものの、本発明者らの知る限りでは、産業上重要な微生物であるプレビバクテリウム・フラバム (Brevibacterium flavum) 由来のジアミノビメリン酸デカルボキシラーゼをコードする遺伝子についての報告例は見当たらない。一方、従来提案されている微生物を用いるLーリジンの製造法では、Lーリジンの蓄積等に限界があり、新たな観点から遺伝子工学的手法による菌株の改良も含め、Lーリジンをより効率的に生成させる方法の提供が強く求められている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、コリネ型細菌に属するプレビバクテリウム・フラバム (Brevibacterium flavum) 由来のジアミノビメリン酸デカルボキシラーゼをコードする遺伝子を単離し、該遺伝子を同種であるコリネ型細菌に導入し、該コリネ型細菌を用いて新たな観点から効率的にL-リジンを製造することである。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは上記目的を 達成すべく鋭意研究を行った結果、コリネ型細菌染色体 からジアミノピメリン酸デカルボキシラーゼをコードす る遺伝子を含むDNA断片を単離し、該DNA断片を適 当なベクタープラスミドに導入してコリネ型細菌を形質 転換し、該形質転換されたコリネ型細菌がレーリジンの 高生産能力を有することを見いだし、本発明を完成する に至った。即ち本発明は、(1) ブレビバクテリウム ・フラバム (Brevibacterium flavum) 由来のジアミノ ピメリン酸デカルポキシラーゼをコードする遺伝子を含 むDNA断片、(2) 該DNA断片を保有する組換え プラスミド、(3) 該組換えプラスミドにより形質転 換されたコリネ型細菌、を提供するものである。本発明 の上記DNA断片を用いることにより、コリネ型細菌内 でジアミノピメリン酸デカルポキシラーゼを高生産し得 るベクタープラスミドを造成することができ、このベク タープラスミドでコリネ型細菌を形質転換することによ り、レーリジンを効率的に生産し得る工業的に有用なコ リネ型細菌を育種することが可能である。かくして育種 されたコリネ型細菌を用いてL-リジンを効率的に製造 することができる。以下に、本発明についてさらに詳細 に説明する。

[0005]

【本発明の具体的説明】本発明の、ジアミノピメリン酸デカルボキシラーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片(以下これを「A断片」と略称することがある。)とは、Lーリジンの前駆体である meso-ジアミノピメリン酸を脱炭酸してLーリジンを合成する酵素、即ちジアミ

ノビメリン酸デカルボキシラーゼ (EC 4.1.1.20) をコードする遺伝子DNAを含むDNA断片を意味する。

【0006】本発明のジアミノピメリン酸デカルボキシラーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片はその塩基配列が決定された後においては合成することも可能であるが、通常は該酵素を生産する微生物から単離およびクローニングして取得可能であり、その供給源となる微生物としてはコリネ型細菌、例えばプレビバクテリウム・フラバム(Brebibacterium flavum)MJ-233 (FERM BP-1497) およびその由来株等が好適に用いられる。これら供給源微生物からA断片を調製するための基本的操作の1例を以下に示す。

【0007】A断片は上記コリネ型細菌、例えばブレビ バクテリウム・フラバムM J-233 (FERM BP-1497) 株の染色体DNA上に存在し、その染色体DNAを適当 な制限酵素で切断して生じる切断断片の中から分離、取 得することが可能である。まず、プレビバクテリウム・ フラバムMJ-233株の培養物から常法により染色体 DNAを抽出し、該染色体DNAを適当な制限酵素、例 えばSau3AIを用いて部分分解する。次に得られた DNA断片を、適当なマーカー遺伝子を有するベクター プラスミド、例えばカナマイシン耐性遺伝子を有するp HSG298 (宝酒造製) に常法により挿入する。得ら れたベクタープラスミドを用い、通常の形質転換法、例 えば塩化カルシウム法または電気パルス法等により適当 な宿主細菌、例えばジアミノピメリン酸デカルボキシラ ーゼ遺伝子が欠損した大腸菌(エシェリヒア・コリ)変 異株CGSC4345 [エシェリヒア・コリ ジェネテ ック・ストック・センター (Escherichia coli Genetic Stock Center)、デパートメント・オブ・バイオロジ ー、エール・ユニバーシィティ (Department of Biolog y, YaleUniversity): P.O.Box 6666 New-Haven, GT 06 511-74, USA 保存株] を形質転換し、菌体を選択培地上 で培養して形質転換株の有する組換えプラスミドのマー カー遺伝子発現の有無により、形質転換株を分離、取得 する。得られた形質転換株より、プラスミドDNAを常 法、例えばアルカリーSDS法等により抽出し、適当な 制限酵素で切断する。得られたDNA断片を常法、例え ばポリアクリルアミド電気泳動法等により解析すること により、前記プラスミドDNAに挿入されたプレビバク テリウム・フラバムMJ-233株由来のA断片を確認 および取得することができる。

【0008】上記手法により得られるA断片の例としては、上記プレビバクテリウム・フラバムMJ-233の染色体DNAを制限酵素Sau3AIにより部分分解して得られる、大きさ約1.5kbのDNA断片を挙げることができる。このジアミノビメリン酸デカルボキシラーゼをコードする遺伝子を含む大きさが約1.5kbのDNA断片を各種制限酵素により切断した際の、制限酵素認識部位数および切断断片の大きさを下記表1に示

<u> 我__1</u>

制限酵素	認識部位数	切断断片の大きさ(kb)
Accl	2	0.2, 0.4, 0.9
Saci	1	0.2, 1.3
Sall	1	0.2.1.3
Pvul	1	0.6.0.9
DraI	1	0.4, 1.1

【0010】なお、本明細書において、制限酵素による 「認識部位数」は、DNA断片またはプラスミドを、制 限酵素の存在下で完全分解し、それらの分解物をそれ自 体既知の方法に従い1%アガロースゲル電気泳動および 4%ポリアクリルアミドゲル電気泳動に供し、分離可能 な断片の数から決定した値を採用した。また、「切断断 片の大きさ」およびプラスミドの大きさは、アガロース ゲル電気泳動を用いる場合には、エシエリヒア・コリの ラムダファージ (λ phage) のDNAを制限酵素Hin dIIIで切断して得られる分子量既知のDNA断片の同 一アガロースゲル上での泳動距離で描かれる標準線に基 づき、また、ポリアクリルアミドゲル電気泳動を用いる 場合には、エシエリヒア・コリのファイ・エックス17 4ファージ(φ x 174 phage)のDNAを制限酵業H a e IIIで切断して得られる分子量既知のDNA断片の同 ーポリアクリルアミドゲル上での冰動距離で描かれる標 準線に基づき、切断DNA断片又はプラスミドの各DN A断片の大きさを算出する。プラスミドの大きさは、切 断断片それぞれの大きさを加算して求める。なお、各D NA断片の大きさの決定において、1 k b以上の断片の 大きさついては1%アガロースゲル電気泳動によって得 られる結果を採用し、約0.1kbから1kb未満の断 片の大きさについては4%ポリアクリルアミドゲル領気 泳動によって得られる結果を採用した。

【0011】一方、上記したブレビバクテリウム・フラバムMJ-233の染色体DNAを制限酵素Sau3AIを用いて部分分解することにより得られる大きさが約1.5kbのDNA断片については、その塩基配列をプラスミドpUC118またはpUC119(室酒造製)を用いるジデオキシヌクレオチド酵素法(dideoxychain termination method, Sanger, F. 6, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 74, p5463, 1977)により決定することができる。このようにして決定した上記大きさが約1.5kbのDNA断片の塩基配列のオープン・リーディング・フレームの存在から決定したジアミノビメリン酸デカルボキシラーゼをコードする遺伝子は、445個のアミノ酸をコードする1335塩基対から構成されている。その塩基配列を後配配列表の配列番号:1に示す。【0012】配列番号:1に示される塩基配列を包含し

てなる本発明のジアミノピメリン酸デカルボキシラーゼ をコードする遺伝子を含むDNA断片は、天然のコリネ 型細菌染色体DNAから単雕されたもののみならず、通 常用いられるDNA合成装置、例えばアプライド・バイ オシステムズ社製394型を用いて合成されたものであ ってもよい。また、配列番号:1 に示される塩基配列を 包含してなる本発明のDNA断片は、ジアミノピメリン 酸デカルボキシラーゼをコードする機能を実質的に損な うことがない限り、塩基配列の一部の塩基が他の塩基で 置換されていてもよく、あるいは新たに塩基が挿入され ていてもよく、また一部の塩基が欠損または転位してい てもよく、これら誘導体のいずれもが、本発明のジアミ ノビメリン酸デカルボキシラーゼをコードする遺伝子を 含むDNA断片に包含されるものである。以上に詳述し たジアミノピメリン酸デカルポキシラーゼをコードする 遺伝子を含む大きさ約1.5 k bのDNA断片の各種制 限酵素による切断点地図を図1に示す。

【0013】本発明のジアミノビメリン酸デカルボキシラーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片 (A断片)を適当なプラスミドベクター、例えば、コリネ型細菌内でプラスミドベクターに導入することにより、ロリネ型細菌内でジアミノビメリン酸デカルボキシラーゼをコードする遺伝子を発現させるためのプロモーを高また、本発明のジアミノビメリン酸デカルボキシラーゼをコードする遺伝子を発現させるためのプロモーターのみならず、コリネ型細菌内でジアミノビメリンでションをある。また、本発明のジアミノビメリン酸デカルボキシラーゼ遺伝子の転写を開始させ得るプロモーターのみならず、コリネ型細菌内でジアミノビメリンロモブカルボキシラーゼ遺伝子の転写を開始させ得るプロモーターであれば、原核生物に由来する天然または合ってもよい。

【0014】本発明のA断片を導入することができ、コリネ型細菌内でプラスミドの複製増殖機能を司る遺伝子を少なくとも保有するプラスミドベクターとしては、例えば、プラスミドpCRY30(特開平3-210184号公報);プラスミドpCRY21、pCRY2KE、pCRY2KX、pCRY31、pCRY3KEおよびpCRY3KX(特開平2-276579号公報);プラスミドpCR

Y 2およびp C R Y 3 (特開平1-191686号公報);プラスミドp A M 3 3 0 (特開昭58-67679号公報);プラスミドp H M 1 5 1 9 (特開昭58-77895号公報);プラスミドp A J 6 5 5、p A J 6 1 1 およびp A J 1 8 4 4 (特開昭58-192900号公報);プラスミドp C G 1 (特開昭57-134500号公報);プラスミドp C G 2 (特開昭58-35197号公報);プラスミドp C G 4 およびp C G 1 1 (特開昭57-183799号公報)等のプラスミドを例示することができる。これらの中でも、コリネ型細菌内でプラスミドの安定化機能を司る遺伝子を含むD N A 領域およびコリネ型細菌内で複製増殖機能を司る遺伝子を含むD N A 領域を保有するプラスミドが好ましく、例えば、プラスミドp C R Y 3 0、p C R Y 2 1、p C R Y 2 K E、p C R Y 2 K X、p C R Y 3 1、p C R Y 3 K X 等が好適に用いられる。

【0015】上記プラスミドベクターpCRY30を調製する方法の1例を以下に示す。プレビバクテリウム・スタチオニス(Brevibacterium stationis)IF012144(FERM BP-2515)からプラスミドpBY503(特開平1-95785号公報)DNAを常法により抽出し、これを制限酵案XhoIで処理して、プラスミド複製増殖機能を司る遺伝子を含む大きさが約4.0kbのDNA断片を切り出す。同様にして該プラスミドDNAを制限酵素ECORIおよびKpnIで処理して、プラスミド安定化機能を司る遺伝子を含む大きさが約2.1kbのDNA断片を切り出す。得られた2つのDNA断片をブラスミドpHSG298(宝酒造製)のEcoRI一KpnI部位およびSalI部位にそれぞれ組込むことにより、プラスミドpCRY30を調製することができる。

【0016】次に、上記プラスミドベクターへの本発明のA断片の導入は、例えば、プラスミドベクター中に1箇所だけ存在する制限酵素部位を該制限酵素で開裂し、そこに前記A断片および開裂したプラスミドベクターを必要に応じてS1ヌクレアーゼで処理して平滑末端とするか、または適当なアダプターDNAの存在下にDNAリガーゼ処理で連結させることにより行うことができる。プラスミドpCRY30への本発明のA断片の導入は、プラスミドpCRY30を制限酵素BamH1で開裂させ、そこに前記ジアミノビメリン酸デカルボキシラーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片(A断片)をDNAリガーゼで連結させることにより行うことができる。

【0017】かくして造成される本発明のA断片をプラスミドpCRY30に導入した組換えプラスミドは、ジアミノピメリン酸デカルボキシラーゼの高産生能力を有しておりLーリジンの製造に好適に利用することができる。本発明者らは、このプラスミドを"プラスミドpCRY30-lysA"と命名した。本プラスミドpCRY30-lysAの作製方法については、後記実施例3にて詳細に説明する。上記手法により造成される本発明

のジアミノビメリン酸デカルボキシラーゼをコードする 遺伝子を含むコリネ型細菌内で複製増殖可能なプラスミ ドを宿主微生物に導入し、該微生物を形質転換して得ら れる形質転換微生物を用いて安定して効率良くL-リジ ンを生産することができる。

【0018】本発明による上記組換えプラスミドで形質 転換しうる宿主微生物としては、コリネ型細菌、例え ば、プレビバクテリウム・フラバムM J - 233 (FERM BP-1497)、ブレビバクテリウム・フラバムM J 2 3 3 -AB-41 (FERM BP-1498)、プレビバクテリウム・ フラバムMJ233-ABT-11 (FERN BP-1500)、 プレビバクテリウム・フラバムM J 2 3 3 - A B D - 2 1 (FERM BP-1499) 等が挙げられる。 なお、上記 FERM BP-1498 の菌株は FERM BP-1497 の菌株を親株としてD L-α-アミノ酪酸耐性を積極的に付与されたエタノー ル資化性微生物である (特公昭59-28398号公報参照)。 また、FERM BP-1500 の菌株は FERM BP-1497 の菌株を 親株としたL-α-アミノ酪酸トランスアミナーゼ高活 性変異株である(特開昭62-51998号公報参照)。さら に、FERM BP-1499 の菌株は FERM BP-1497 の菌株を親 株としたDーαーアミノ酪酸デアミナーゼ高活性変異株 である(特開昭61-177993号公報参照)。

【0019】上記微生物の他に、プレビバクテリウム・ アンモニアゲネス (Brevibacteriumammoniagenes) ATCC 6871、同 ATCC 13745、同 ATCC 13746、プレビバクテ リウム・デバリカム (Brevibacterium divaricatum) AT CC 4020、プレビバクテリウム・ラクトファーメンタム (Brevibacterium lactofermentum) ATCC 13869, = y ネバクテリウム・グルタミカム (Corynebacterium glut <u>amicum</u>) ATCC 31830等を宿主微生物として用いることも できる。なお、宿主としてプレビバクテリウム・フラバ ムMJ-233由来の菌株を用いる場合、本菌株の保有 するプラスミドpBY502 (特開昭63-36787号公報参 照)のために形質転換が困難な場合があるので、そのよ うな場合には、本菌株よりプラスミドpBY502を除 去することが望ましい。プラスミドpBY502を除去 する方法としては、例えば、継代培養を繰り返すことに より自然に欠落させることも可能であるし、人為的に除 去することも可能である[バクテリオロジカル・レビュ 一 (Bacteriological Review)、第36巻、361頁、1972年 参照]。上記プラスミドpBY502を人為的に除去す る方法の1例を以下に示す。

【0020】宿主菌プレビバクテリウム・フラバムMJ-233の生育を不完全に阻害する濃度、例えば0.2~50 μg/ml 濃度のアクリジンオレンジもしくはエチジウムプロミド等を含有する培地に1ml当たり約10 菌体の密度で該宿主菌を植菌し、その生育を不完全に阻害しながら約35℃で約24時間培養する。この培養液を希釈して寒天培地に塗布し、約35℃で約2日間培養する。得られたコロニーから各々独立にプラスミド抽出

操作を行ない、プラスミドpBY502が除去されている株を選抜する。この一連の操作により、プラスミドpBY502が除去されたプレビバクテリウム・フラバムMJ-233由来株が得られる。

【0021】上記コリネ型細菌への前記組換えプラスミドの形質転換法としては、エシエリヒア・コリ (E. coli) およびエルビニア・カロトボラ (Erwinia carotovora) について知られているように [エヌ・エム・カルビン (N. M. Calvin) およびピー・シー・ハナワルト (P. C. Hanawalt)、ジャーナル・オブ・バクテリオロジー (Journal of Bacteriology) 170巻、2796頁、1988年;ケー・イトウ (K. Ito) ら、アグリカルチュラル・アンド・バイオロジカル・ケミストリー (Agricultural Biological Chemistry)、52巻、293頁、1988年 参照]、DNA受容菌にパルス波を通電する方法 [ワイ・サトウ (Y. Satoh) ら、ジャーナル・オブ・インダストリアル・マイクロバイオロジー (Journal of Industrial Microbiology)、5巻、159頁、1990年] 等を利用することができる。

【0022】上記の方法で形質転換して得られるジアミノピメリン酸デカルボキシラーゼ高産生能を有するコリネ型細菌、例えばブレビバクテリウム・フラバムMJー233由来株の培養方法を、以下に述べる。得られた形質転換コリネ型細菌は、炭素源、窒素源、無機非金属または金属塩、ビタミン類等、 該細菌の増殖に必要かつ十分な栄養成分を含有する培地を用いて、適当な好気、湿度、pH条件の下に培養することができる。 培地に含有される栄養成分は、培養の開始時に全て添加することもできるし、また培養の進展に伴い逐次または連続的に添加することもできる。

【0023】培地中の炭素源としては、例えば、グルコース、グリセロール、フルクトース、シュクロース、マルトース、澱粉加水分解物、糖蜜等の炭水化物;コハク酸、フマル酸、酢酸、乳酸等の有機酸;エタノール、メタノール等のアルコール類の中から培養対象細菌が資化可能な炭素源を選択して、単独でまたは組合わせて用いることができる。培養開始時の炭素源濃度は1~5容量%であることが好ましく、この表質である。窒素源としては、例えば、アンモニアまたは塩化アンモニウム、硫酸アンモニウム、炭酸アンモニウム、硝酸アンモニウム、酢酸アンモニウム、炭酸アンモニウム、硝酸アンモニウム、酢酸アンモニウム、水酸アンモニウム、水酸アンモニウム、水酸アンモニウム、水酸アンモニウム、水酸アンモニウム、水酸アンモニウム、水酸アンモニウム、水酸アンモニウム、水酸アンモニウム、水酸アンモニウム、水酸アンモニウム、水酸アンモニウム、水酸アンモニウム、水酸アンモニウム、水酸デンモニウム、水酸デンモニウム、水酸デンモニウム、水酸デンモニウム、水酸デンモニウム、水酸デンモニウム、水酸等のアミノ酸類;ペプトン、肉エキス、カゼミノ酸、コーンスチープリカー等の含窒素天然栄養源等を用いることができる。

【0024】無機非金属塩または金属塩としては、リン酸一水素カリウム、リン酸二水素カリウム、硫酸アンモニウム、硫酸第一鉄、塩化マグネシウム、硫酸マグネシウム、塩化マンガン、硫酸マンガン等を用いることができる。ビタミン類としてはビオチン、チアミンなどを必

要に応じて用いるが、含窒素天然栄養額の中にはこれらのビタミン類を含有するものがあるので、これをもってビタミン類の代替とすることも可能である。 培養は商気機力・で行なう。 培養温度は一般に約20~40℃、好ましくは約25~35℃に、培地のpHは5~10、好ましくは7~8の中性付近に、それぞれ維持することが好ましい。 培地のpH調整は、適当な酸またはアルカリを添加して行うことができる。 培養期間は通常1~7日間とすることができる。 培養菌体は、培養終了後に遠心分離、膜分離等の適当な手段で培養液から分離回収することができる。

【0025】上記手法で得られる培養物または培養物から得られる菌体を用いて、発酵法または酵素法によりレーリジンを製造することができる。次に実施例により本発明をさらに具体的に説明する。当然ながら、下配実施例は本発明について具体的な認識を得る一助としてのみ挙げたものであり、本発明の範囲を何ら限定するものではない。

[0026]

【実施例】

実施例1

ジアミノピメリン酸デカルボキシラーゼをコードする遺伝子を含むブレビバクテリウム・フラバムMJ-233 由来のDNA断片(A断片)のクローン化

(A) プレビバクテリウム・フラバムM J - 2 3 3 の全 DNAの抽出

半合成培地 A 培地 [組成:尿素 2g、硫酸アンモニウ A.7g、リン酸ーカリウム 0.5g、リン酸ニカリウ Δ 0.5g, MgSO₄·7H₂O 0.5g, MnSO₄ \cdot 4~6H₂O 6mg, FeSO₄ \cdot 7H₂O 6mg, 酵母エキス2.5g、カザミノ酸 5g、ビオチン 20 0μg、塩酸チアミン 100μg、グルコース 20g を蒸留水に溶解して11とする] 11を用いてブレビバ クテリウム・フラバムM J - 2 3 3 (FERM BP-1497) を 対数増殖期後期まで培養し、培養菌体を回収した。得ら れた菌体を、リゾチームを10 mg/mlの濃度で含有す る溶液 [組成:10mM NaCl、20mM トリス級 衡液 (pH8.0) 、1mM EDTA・2Na]15m lに懸濁した。続いて最終濃度100 μg/ml量のプロ テナーゼKを添加し、37℃で1時間インキュペートし た。さらに最終濃度0.5%量のドデシル硫酸ナトリウ ムを添加し、50℃で6時間インキュペートして容菌し た。この溶菌液に、等量のフェノール/クロロホルム溶 液 (1:1、v/v) を添加し、室温で10分間穏やか に振盪した後、全量を10~12℃で20分間、5.0 00×gの遠心分離にかけ、その上清画分を分取した。 酢酸ナトリウムをその最終濃度が0.3Mとなるように 該画分に添加し、次いで2倍量のエタノールを穏やかに 添加した。水層とエタノール層との間に存在するDNA をガラス棒で搦め取り、これを10%エタノールで洗浄

した後に風乾した。得られたDNAは、溶液 [組成; 1 0 mM トリス緩衝液 (pH7.5)、1 mMEDTA・2Na] 5 m l を添加して4℃で一晩静置した後、実験に供した。

【0027】 (B) ジアミノピメリン酸デカルボキシラーゼをコードする遺伝子を含む租換えブラスミドの創製および選抜

前記(A)項で得られたプレビバクテリウム・フラバム MJ-233の全DNA溶液 90μlを、1 unit の 制限酵素 Sau 3AIと37℃で15分間反応させて部分分解した。該分解物及びカナマイシン耐性遺伝子を有するクローニングベクターpHSG298(宝酒造製)の制限酵素 Sal I分解物の5'突出未端の内側の2bpを相補的なデオキシヌクレオチドでうめた。得られたそれぞれのDNA分解物溶液を65℃で10分間加熱して制限酵素を失活させた後に混合し、該液に、それぞれの最終濃度が50mMトリス緩衝液(pH7.6)、10mMジチオスレイトール、1mMATP、10mMMgCl2、およびT4DNAリガーゼ1 unit となるように各成分を添加し、4℃で15時間反応させて、DNAを結合させた。

【0028】上記手順により得られたプラスミド混液を 用い、塩化カルシウム法 [J. Mol. Biol., <u>53</u>, 159 (197 0)] により前記ジアミノピメリン酸デカルボキシラーゼ 欠損大腸菌変異株、エシエリヒア・コリ (Escherichia coli) CGSG4345 (lysA) [() 内はジアミ ノピメリン酸デカルボキシラーゼ遺伝子型を示す]を形 質転換した。形質転換した前記エシエリヒア・コリCG SG4345 (1 y.s A) 株を、カナマイシン 50m gを含有する選択培地 [組成; K₂HPO₄ 7g、KH₂ PO_42g , $(NH_4)_2SO_41g$, $MgSO_4 \cdot 7H_2O$ 0.1g、グルコース 20gおよび寒天 16gを蒸留 水 11に溶解する] に塗抹した。この培地上に生育し たジアミノピメリン酸デカルポキシラーゼをコードする 遺伝子を含むプラスミドを保持する菌株を、常法により 液体培養して培養液よりプラスミドDNAを抽出した。 抽出したプラスミドを制限酵素により分解し、得られた 分解物をアガロースゲル電気泳動に供した結果、プラス ミドpHSG298の大きさ2.7kbのDNA断片に 加え、大きさ約1.5 k b の挿入DNA断片が認められ た。本発明者らは、このプラスミドを"プラスミドDH

SG298-lysA"と命名した。

【0029】 (C) ジアミノピメリン酸デカルボキシラ ーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片 (A断片) の サブクーロニング

前記(B)で得られたプラスミドpHSG298-lysAに含まれる挿入DNA断片を下記手順にてプラスミドpUC118(宝酒造製)にサブクローニングした。前記プラスミドpHSG298-lysAを制限酵素BamHIおよび制限酵素HindIIIと反応させて得られる分解物と、プラスミドpUC118を制限酵素BamHIおよび制限酵素HindIIIと反応させて得られる分解物とを混合した。この混合液を65℃で10分間加熱して酵素を失活させた後に、それぞれの最終濃度が50mMトリス緩衝液(pH7.6)、10mMジチオスレイトール、1mMATP、10mMMgCl2、およびT4DNAリガーゼ1unitとなるように各成分を添加し、12℃で15時間反応させて、DNA分解物を結合させた。

【0030】得られたプラスミド混液を用いて、塩化カ ルシウム法 (J. Mol. Biol., 53,159, 1970)により前記 エシエリヒア・コリCGSG4345株を形質転換し、 カナマイシンを50mg含有する選択培地 [組成: K。 HPO_4 7 g, KH_2PO_42 g, $(NH_4)_2SO_4$ 1 g, MgSO4・7H2O 0.1g、グルコース 20gおよ び寒天 16gを蒸留水に溶解して11とする] に塗抹 した。この培地上に生育した菌株を常法により液体培養 し、該培養液から常法によりプラスミドDNAを抽出した。抽出したプラスミドを制限酵素により分解し、得ら れた分解物をアガロースゲル電気泳動に供した結果、プ ラスミドpUC118の大きさ約3.2kbのDNA断 片に加え、大きさ約1.5 k b の挿入DNA断片が認め られた。確認された大きさ約1.5kbの挿入DNA断 片を各種の制限酵素で切断したときの制限酵素認識部位 数および切断断片の大きさは前記表1に示したと同一で あった。このDNA断片の制限酵素切断点地図を図1に 示す。また、上記手法により得られたプラスミドを各種 制限酵素で切断したときの制限酵素認識部位数および切 断断片の大きさを下記表2に示す。

【0031】【表2】

表 2

プラスミドpUC118-lysA

制限酵素	認識部位数	切断断片の大きさ(kb)
Accl	3	0.9, 3.8
Sacl	2	1.3, 3.4
Pvu	3	0.6, 0.9, 3.2
Sall	1	4.7

【0032】上記表2に示した制限酵素の切断断片により特徴付けられるプラスミドを、"プラスミドpUC118-lysA"と命名した。以上により、ジアミノピメリン酸デカルボキシラーゼをコードする遺伝子を含む大きさ約1.5kbのDNA断片(<u>Bam</u>H1-<u>Hin</u>dIII断片;A断片)を取得した。

【0033】実施例2

ジアミノピメリン酸デカルボキシラーゼをコードする遺 伝子のDNA塩基配列の決定

実施例1 (C) 項で得たジアミノピメリン酸デカルボキシラーゼをコードする遺伝子を含む大きさ約1.5kbのDNA断片の塩基配列を、プラスミドpUC118またはpUC119を用いるジデオキシヌクレオチド酵素法 (dideoxychain termination 法)により、図2に示した戦略図に従って決定した。得られた塩基配列中のオープン・リーディング・フレームの存在からジアミノピメリン酸デカルボキシラーゼをコードする遺伝子は後記配列表の配列番号:1に示す塩基配列を有する445個のアミノ酸をコードする1335塩基対より構成されていることが判明した。

【0034】実施例3

プラスミド p C R Y 3 0 ー l y s A の作成およびコリネ型細菌への導入

(A) ブラスミド p C R Y 3 0 − 1 y s A の 調製 実施例 1 (B) で得られたブラスミド p H S G 2 9 8 − 1 y s A 5 µ g を、各々 5 units の制限酵素 B a m H I および H i n d I I l と、3 7 ℃で 1 時間反応させて 分解 し、その D N A 分解物の末端部位を常法により処理して平滑末端とした。この D N A 分解物と B a m H I リンカー (宝酒造製) 1 µ g とを混合した。混合液を 6 5 ℃で 1 0 分間加熱して酵素を失活させた後に、それぞれの最終濃度が 5 0 m M トリス級衝液 (p H 7.6)、10 m M がチオスレイトール、1 m M A T P、10 m M M g C l 。 および T 4 D N A リガーゼ 1 un

10mM シナオスレイトール、1 mM ATP、 10mM Mg Cl₂、およびT 4 D N A リガーゼ 1 un it となるように各成分を添加し、12℃で15時間反 応させて、結合させた。

【0035】得られた連結DNAを制限酵素<u>Bam</u>HI 3 units と37℃で1時間反応させて得られたDNA 分解物と、特開平3-210184号公報に記載の方法に基いて 調製したプラスミドpCRY30 1μgを制限酵素B

amHI 1 unit と37℃で1時間反応させて得られ たDNA分解物とを混合し、この混合液を65℃で10 分間加熱して酵素を失活させた後に、それぞれの最終濃 度が 50mM トリス級衝液 (pH7.6)、10mM ジチオスレイトール、1mM ATP、10mMMgC 12、およびT4DNAリガーゼ 1 unit となるように 各成分を添加し、12℃で15時間反応させて、DNA 分解物を結合させた。得られたプラスミド混液を用い て、前記実施例1 (B) に記載の方法により、前記エシ ェリヒア・コリCGSG4345株を形質転換し、カナ マイシンを 5 0 μ g/mlの濃度で含有する選択培地 [組 成: K₂HPO₄ 7g、KH₂PO₄ 2g、(NH₄)₂SO $_4$ 1g, MgSO₄·7H₂O 0.1g, //////2 0gおよび寒天 16gを蒸留水に溶解して1!とす る] に塗抹した。この培地上に生育した菌株を常法によ り液体培養し、該培養液から常法によりプラスミドDN Aを抽出した。抽出したプラスミドを制限酵素により分 解し、得られた分解物をアガロースゲル電気泳動に供し た結果、プラスミドp CRY30の大きさ約8.6kb のDNA断片に加え、大きさ約1.5kbの挿入DNA 断片が認められた。

【0036】 <u>(B) プラスミドpCRY30-lysA</u> のコリネ型細菌への導入

上記の如く調整されたプラスミドDNAを、電気パルス 法を用いて次のとおりコリネ型細菌へ形質転換した。ブ レビパクテリウム・フラバムM J - 2 3 3 (FERM BP-14 97) プラスミド除去株を100mlの前記A培地で対数 増殖期初期まで培養した後、ペニシリンGを1 unit/m 1 となるように添加してさらに2時間振盪培養した。 培養菌体を遠心分離にて集め、20mlのパルス用溶液 [組成: 272mM シュークロース、7mM KH₂P O₄、1 mM MgCl₂; pH7.4] にて洗浄した。再 度、遠心分離にて菌体を集め、5 m l のパルス用溶液に 懸濁し、0.75mlの細胞と前配(A)で得られたプ ラスミド溶液 5 0 μ 1 とを混合し、氷中にて 2 0 分間静 置した。ジーンパルサー (バイオラド社製) を用いて、 2500ポルト、25μFDに設定し、パルスを印加後 氷中に20分間静置した。全量を3mlの前記A培地に 移し、30℃にて1時間培養後、カナマイシン 15 µ g/ml (最終濃度)を含む前記A寒天培地に植菌して3

0℃で2~3日間培養した。出現したカナマイシン耐性株より、常法によりプラスミドを得た。このプラスミドを各種制限酵素で切断し、得られた切断断片の大きさを

測定した。その結果を下記表3に示す。 【0037】 【表3】

表 3

プラスミドpCRY30-lysA

制限酵素	認識部位数	切断断片の大きさ(kb)
BamHl	2	1.5, 8.6
<u>Eco</u> R [1	. 10.1
<u>Kpn</u> ľ	1	10.1
Sacl	2	2.0, 8.1
Xba I	1	10.1
Xhol	1	10.1

【0038】上記表3に示した制限酵素の切断断片により特徴付けられるプラスミドを、"プラスミドpCRY30-lysA"、該プラスミドを保持する菌株を"プレビバクテリウム・フラバムMJ233-lysA"とそれぞれ命名した。上記表3から明らかな如く、前記プラスミドpCRY30-lysAを制限酵素BamHlで切断することにより、プラスミドpHSG298に由来する大きさ8.6kbのDNA断片に加えて、ジアミノビメリン酸デカルボキシラーゼをコードする遺伝子を含む大きさ約1.5kbのDNA断片が確認された。なお、複合プラスミドpCRY30-lysAにより形質転換されたプレビバクテリウム・フラバムMJ233-lysAは、茨城県つくば市東1丁目1番3号の工業技術院生命工学工業技術研究所に、平成5年8月6日付けで受託番号:FERMP-13789として寄託されている。

【0039】 実施例4 プラスミドpCRY30-lysAの安定性の確認 前記A培地 100mlを500ml容三角フラスコに 分注し、120℃で15分間滅菌処理した後、この培地 に実施例3で得たプレビバクテリウム・フラバムM J 2 33-lysAを植菌し、30℃で24時間の振盪培養 を行った。次いで、同様にしてA培地100mlを50 0m1容三角フラスコに分注して120℃で15分間減 菌した培地に、培地1ml当たり50細胞の密度で植継 し、再度30℃で24時間の振盪培養を行った。培養物 を遠心分離して菌体を回収し、回収した菌体を洗浄し た。得られた菌体を、カナマイシンを15 μg/ml の濃 度で添加した平板A培地およびカナマイシン無添加の平 板A培地に一定量塗抹し、30℃で1日培養した後に、 生育したコロニーの数を計測した。また、カナマイシン 無添加のA培地上に生育したコロニーの菌株について は、カナマイシン添加A培地上での生育の可否も調査し た。その結果、カナマイシン添加A培地および無添加A 培地における生育コロニー数は同数であり、さらにカナ マイシン無添加A培地上に生育したコロニーの菌株は全

てカナマイシン添加A培地上に生育可能であった。これにより、本発明のプラスミドpCRY30-lysAが高度の安定性を有することが確認された。

【0040】実施例5

ジアミノピメリン酸デカルボキシラーゼの酵素活性測定 (A) ジアミノピメリン酸デカルボキシラーゼ活性測定 用粗酵素液の調製

培地 [粗成:尿素 0.4%、硫酸アンモニウム 1.4 %、リン酸一カリウム 0.05%、リン酸二カリウム 0.05%, MgSO4 · 7H2O 0.05%, CaCl2 · 2H₂O 2ppm, FeSO₄· 7H₂O 2ppm, $MnSO_4 \cdot 4 \sim 6H_2O$ 2 ppm, $ZnSO_4 \cdot 7H_2$ O 2 ppm, NaCl 2 ppm, ビオチン 200 μ g/1、塩酸チアミン $100\mu g/1$ 、カザミノ酸 0. 1%、酵母エキス 0.1%を蒸留水に溶解する] 100 mlを500ml容三角フラスコに分注して滅菌 (滅菌 後pH7.0) した後、プレビバクテリウム・フラバム MJ233-lysAを植菌した。次いで、5g/1 (最終濃度) のグルコースを無菌的に添加し、30℃で 2日間振盪培養を行った。次に、本培養培地 [組成:グ ルコース 5%g、硫酸アンモニウム 2.3%、リン酸 ーカリウム 0.05%、リン酸二カリウム 0.05%、 MgSO₄ · 7H₂O 0.05%, FeSO₄ · 7H₂O 20ppm、MnSO4·4~6H2O20ppm、比才 チン 200μg/l、塩酸チアミン 100μg/l、カ ザミノ酸 0.3%、酵母エキス 0.3%を蒸留水に溶解 する] 1000mlを21容通気撹拌槽に仕込み、12 0℃で20分間減菌した後、この槽に前記振盪培養によ り得られた培養物 20mlを添加し、回転数1000 rpm、通気量1vvm、温度33℃、培地のpH7. 6の培養条件下で24時間培養を行った。培養終了後、 培養物 500mlを遠心分離にかけて培養菌体を回収 した。得られた菌体を脱塩蒸留水にて2回洗浄した後、 | 該菌体を0.1M| リン酸緩衝液(p H 6.8)| 3~5 m 1に懸潤し、これを超音波処理(3分間単位で3回、処

理温度-10℃) して菌体を破砕した。菌体を破砕した 後、破砕液を4℃で20分間、6,000 r p mの遠心 分離に供し、その上港画分を分取した。得られた上澄 液、即ち菌体抽出液を粗酵素液としてジアミノピメリン 酸デカルポキシラーゼ活性の測定に供した。

【0041】 (B) ジアミノピメリン酸デカルボキシラ ーゼの酵素活性測定

リン酸カリウム緩衝液(pH7.6)に上記(A)で得た粗酵素液を10容量%の割合で、基質であるジアミノビメリン酸を1 mg/ml の濃度で、それぞれ添加してジアミノビメリン酸デカルボキシラーゼ活性測定用反応液(pH7.6)とした。この反応液を33℃で3時間反応させた後で液体クロマトグラフィーに供し、生成したLーリジンの量を測定した。測定の結果、反応液中におけるLーリジン生成量は15 nmol/min/mgであった。また、ブレビバクテリウム・フラバムMJ-233 (FERM BP-1497)を上記(A)と同一条件にて培養して粗酵素液を調製し、その粗酵素液を上記と同一条件にて基質と反応させて、生成したLーリジンの量を測定した。測定の結果、Lーリジンの生成量は7 nmol/min/mg であっ

た。以上の結果から、本発明によるジアミノビメリン酸デカルボキシラーゼをコードするコリネ型細菌に由来する遺伝子を含むDNA断片が導入されたプラスミドにより形質転換されたコリネ型細菌は、従来に比べて効率的にレーリジンを生産し得ることが認められた。

[0042]

【配列表】

配列番号:1 配列の長さ:1335 配列の型:核酸 鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状 配列の種類:染色体 DNA

起源

生物名:プレビバクテリウム フラバム

株名:MJ-233 配列の特徴

特徴を表す記号: CDS 存在位置: 1-1335 特徴を決定した方法: E

配列

ATG GCT ACA GTT GAA AAT TTC AAT GAA CTT CCC GCA CAC GTG TGG CCC 40 Met Ala Thr Val Glu Asn Phe Asn Glu Leu Pro Ala His Val Trp Pro

5 10 15

CGC AAT GCC GTG CGC CAA GAA GAC GGC GTT GTC ACC GTC GCT GGT GTG
Arg Asn Ala Val Arg Gln Glu Asp Gly Val Val Thr Val Ala Gly Val

25

CCT CTG CCT GAC CTC GCT GAA GAA TAC GGA ACC CCA CTG TTC GTA GTC 144

Pro Leu Pro Asp Leu Ala Glu Glu Tyr Gly Thr Pro Leu Phe Val Val

35 40 45

GAC GAG GAC GAT TTC CGT TCC CGC TGT CGC GAC ATG GCT ACC GCA TTC 192

Asp Glu Asp Asp Phe Arg Ser Arg Cys Arg Asp Met Ala Thr Ala Phe 50 55 60

GGT GGA CCA GGC AAT GTG CAC TAC GCA TCC AAA GCG TTC CTG ACC AAG 240

Gly Gly Pro Gly Asn Val His Tyr Ala Ser Lys Ala Phe Leu Thr Lys

65 70 75 80

ACC ATT GCA OGT TGG GTT GAT GAA GAG GGG CTG GCA CTG GAC ATT GCG 288

Thr Ile Ala Arg Trp Val Asp Glu Glu Gly Leu Ala Leu Asp Ile Ala

85 90 95

TCC ATC AAT GAA CTG GGC ATT GCC CTG GCT GCT GCT TTC CCC GCC AGC 336

Ser Ile Asn Glu Leu Gly Ile Ala Leu Ala Ala Gly Phe Pro Ala Ser

100 105 110

CGT ATC ACC GCG CAC GGC AAC AAC AAG GGC GTG GAC TTC CTC CGC GCG 384

Arg Ile Thr Ala His Gly Asn Asn Lys Gly Val Asp Phe Leu Arg Ala

5 120 1

TTG GTT CAA AAC GGT GTG GGA CAC GTG GTG CTG GAC TCC GCA CAG GAA 432

Leu Val Gln Asn Gly Val Gly His Val Val Leu Asp Ser Ala Gln Glu

30 135 1

CTA GAA CTG TTG GAT TAC GTT GCC GCT GGT GAA GGC AAG ATC CAG GAC 480

Leu Glu Leu Leu Asp Tyr Val Ala Ala Gly Glu Gly Lys Ile Gln Asp

```
145
                    150
                                        155
 GTG TTG ATC CGC GTA AAG OCA GGC ATC GAA GCA CAC ACC CAC GAG TTC 528
 Val Leu Ile Arg Val Lys Pro Gly Ile Glu Ala His Thr His Glu Phe
                165
                                    170
                                                        175
 ATC GCC ACT AGC CAC GAA GAC CAG AAG TTC GGA TTC TCC CTG GCA TCC 576
 lle Ala Thr Ser His Glu Asp Gln Lys Phe Gly Phe Ser Leu Ala Ser
                                185
 GGT TCC GCA TTC GAA GCA GCA AAA GCC GCC AAC AAC GCA GAA AAC CTG 624
Gly Ser Ala Phe Glu Ala Ala Lys Ala Ala Asn Asn Ala Glu Asn Leu
                            200
 AAC CTG GTT GGC CTG CAC TGC CAC GTT GGT TCC CAG GTG TTC GAC GCC 672
 Asn Leu Val Gly Leu His Cys His Val Gly Ser Gln Val Phe Asn Ala
GAA GGC TTC AAG CTG GCA GCA GAA CGC GTG TTG GGC CTG TAC TCA CAG 720
Glu Gly Phe Lys Leu Ala Ala Glu Arg Val Leu Gly Leu Tyr Ser Gln
ATC CAC AGC GAA CTG GGC GTT GCC CTT CCT GAA CTG GAT CTC GGT GGC 768
 lle His Ser Glu Leu Gly Val Ala Leu Pro Glu Leu Asp Leu Gly Gly
                245
                                    250
GGA TAC GGC ATT GCC TAT ACC GCA GCT GAA GAA CCA CTC AAC GTC GCA 816
Gly Tyr Gly Ile Ala Tyr Thr Ala Ala Glu Glu Pro Leu Asn Val Ala
                                265
GAA GTT GCC TCC GAC CTG CTC ACC GCA GTC GGA AAA ATG GCA GCG GAA 864
Glu Val Ala Ser Asp Leu Leu Thr Ala Val Gly Lys Met Ala Ala Glu
        275
                            280
                                                285
CTA GGC ATC GAC GCA CCA ACC GTG CTT GTT GAG CCC GGC CGC GCT ATC 912
Leu Gly Ile Asp Ala Pro Thr Val Leu Val Glu Pro Gly Arg Ala Ile
                295
                                        300
GCA GGC CCC TCC ACC GTG ACC ATC TAC GAA GTC GGC ACC ACC AAA GAC 960
Ala Gly Pro Ser Thr Val Thr Ile Tyr Glu Val Gly Thr Thr Lys Asp
                    310
GTC CAC GTA GAC GAC GAC AAA ACC CGC CGT TAC ATC GCC GTG GAC GGA 1008
Val His Val Asp Asp Asp Lys Thr Arg Arg Tyr IIe Ala Val Asp Gly
                                  330
GGC ATG TOC GAC AAC ATC OGC CCA GCA CTC TAC GGC TOC GAA TAC GAC 1056
Gly Met Ser Asp Asn Ile Arg Pro Ala Leu Tyr Gly Ser Glu Tyr Asp
            340
GCC CGC GTA GTA TCC CGC TTC GTC GAA GGA GAA CCA GTA AAC ACC CGC 1104
Ala Arg Val Val Ser Arg Phe Val Glu Gly Glu Pro Val Asn Thr Arg
                           360
ATC GTG GGC TCC CAC TGC GAA TCC GGC GAT ATC CTG ATC AAC GAT GAA 1152
Ile Val Gly Ser His Cys Glu Ser Gly Asp Ile Leu Ile Asn Asp Glu
                       375
                                           380
ATC TAC CCA TCT GAC ATC ACC AGC GGC GAC TTC CTT GCA CTC GCA GCC 1200
Ile Tyr Pro Ser Asp Ile Thr Ser Gly Asp Phe Leu Ala Leu Ala Ala
385
                   390
                                       395
ACC GGC GCA TAC TGC TAC GCC ATG AGC TCC CGC TAC AAC GCC TTC ACA 1248
Thr Gly Ala Tyr Cys Tyr Ala Met Ser Ser Arg Tyr Asn Ala Phe Thr
               405
                                  410
CGG CCC GCC GTC GTG TCC GTC CGC GCT GGC AGC TCC CGC CTC ATG CTG 1296
```

Arg Pro Ala Val Val Ser Val Arg Ala Gly Ser Ser Arg Leu Met Leu

420

425

430

CGA CGC GAA ACG CTC GAC GAC ATC CTC TCA TTA GAG GCA

1335

Arg Arg Glu Thr Leu Asp Asp Ile Leu Ser Leu Glu Ala

440

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明のジアミノピメリン酸デカルボキシラー ゼをコードする遺伝子を含む大きさ約1.5kbのDN A断片の制限酵素による切断点地図である。

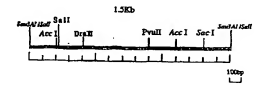
【図2】本発明のジアミノピメリン酸デカルボキシラー

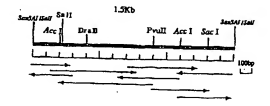
ゼをコードする遺伝子を含む大きさ約1.5 k bのDN A断片の塩基配列決定のための戦略図である。

【図3】本発明のプラスミドpCRY30-lysAの 制限酵素による切断点地図である。

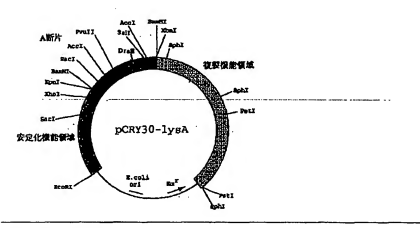
【図1】

【図2】





【図3】



フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6

識別記号 庁内整理番号 FΙ

技術表示簡所

C 1 2 R 1:13)

(C12N 1/21

C 1 2 R 1:15)

C 1 2 R 1:13)